

Megluvet, 50 mg/ml, solução injetável para bovinos, suínos e equinos

Autorizat

- Flunixin meglumine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Megluvet, 50 mg/ml, solução injetável para bovinos, suínos e equinos

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Cal

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

82.95 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Bovine

- Carne și organe. 7 zi
- Lapte. 24 oră
2 lactações

•

Porc

- Carne și organe. 18 zi

•

Cal

- Carne și organe. 7 zi

Administrare intravenoasă:

•

Bovine

- Carne și organe. 7 zi
- Lapte. 24 oră
2 lactações

•

Porc

- Carne și organe. 18 zi

•

Cal

- Carne și organe. 7 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QM01AG90

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Portugal

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Fatro S.p.A.

Data autorizației de comercializare:

29/04/2010

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Fatro S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

Directorate General For Food And Veterinary

Numărul autorizației:

244/01/10NFVPT

Data modificării statusului autorizației:

1/08/2022

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.